(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 24 janvier 2002 (24.01.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/05753 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷:
A61K 6/097, C08J 3/075, C08L 5/08, A61L 15/60

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/02298

- (22) Date de dépôt international : 16 juillet 2001 (16.07.2001)
- (25) Langue de dépôt : frança
- (26) Langue de publication : français
- (30) Données relatives à la priorité : 00/09339 17 juillet 2000 (17.07.2000) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : CORNEAL INDUSTRIE [FR/FR]; Parc d'Activités Pré-Mairy, F-74370 PRINGY (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): RANSON, Michèle [FR/FR]; 7 Place du Général Catroux, F-75017 PARIS (FR). PIRON, Estelle [FR/FR]; Lotissement Lou Verdai, 27 Rue de Boulbène, F-31270 VILLENEUVE

TOLOSANE (FR). **THOLIN**, **Raymonde** [FR/FR]; 1 Rue du Mont Charvin, F-74000 ANNECY (FR). **BONNAURE-MALLET**, **Martine** [FR/FR]; 31 Rue Jean Guéhenno, F-35700 RENNES (FR).

- (74) Mandataires: LE ROUX, Martine etc.; Cabinet Beau de Lomenie, 158 Rue de l'Université, F-75340 Paris Cedex 07 (FR).
- (81) États désignés (national) : CA, JP, US.
- (84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: POLYMER HYDROGEL RESISTANT TO BIODEGRADATION, PREPARATION AND USE THEREOF AS TISSUE REGENERATION SUPPORT

(54) Titre: HYDROGEL DE POLYMERE(S), RESISTANT A LA BIODEGRADATION, PREPARATION ET UTILISATION A TITRE DE SUPPORT DE REGENERATION TISSULAIRE

(57) Abstract: The invention concerns a hydrogel of at least a polymer selected among proteins, polysaccharides and derivatives thereof. The invention is characterised in that the sterile hydrogel contains said crosslinked polymer as well as an efficient amount, for its subsequent use, in regions of the human or animal body rich in free radicals, of at least an antiseptic, amount efficient for protecting it against the free radicals. The invention also concerns the preparation of said hydrogel and its use as tissue regeneration support.

(57) Abrégé: La présente invention a pour objet un hydrogel d'au moins un polymère choisi parmi les protéines, les polysaccharides et leurs dérivés. De façon caractéristique, ledit hydrogel stérile, renferme ledit polymère, réticulé, ainsi qu'une quantité efficace, en référence à son utilisation ultérieure dans des zones du corps humain ou animal riches en radicaux libres, d'au moins un antiseptique, quantité efficace pour assurer sa protection vis-à-vis desdits radicaux libres. La présente invention a également pour objet la préparation dudit hydrogel et son utilisation à titre de support de régénération tissulaire.



10

15

20

25

30

35

PCT/FR01/02298

1

Hydrogel de polymère(s), résistant à la biodégradation, préparation et utilisation à titre de support de régénération tissulaire.

La présente invention a pour objet :

- un hydrogel d'au moins un polymère choisi parmi les protéines, les polysaccharides et leurs dérivés, particulièrement résistant à la biodégradation, une fois implanté dans le corps humain ou animal;

- un procédé de préparation dudit hydrogel;
- -ledit hydrogel, pour son utilisation en tant que support de régénération tissulaire;
 - un support de régénération tissulaire à base dudit hydrogel;
- l'utilisation dudit hydrogel pour la préparation d'un tel support de régénération tissulaire.

Il est proposé, selon l'invention, un nouveau produit, particulièrement performant dans son utilisation à titre de support de régénération tissulaire, et plus particulièrement à titre de gel de comblement des poches parodontales.

Dans la publication MIN. STOM., vol. 17, 1968, pages 140-156, intitulée "Acido ialurinico e parodontopatie", il est décrit des injections de hyaluronate de sodium, non réticulé, ne renfermant pas d'antiseptique, pour traiter trois types d'affections liées à la parodontite. Il est mis en avant le rôle antiinflammatoire dudit hyaluronate per se et sa capacité à accélérer la différentiation fibrillo-plastique. Il n'est dans ce document ni décrit, ni suggéré, le rôle de support de régénération tissulaire que développe le hyaluronate de sodium, conditionné de façon originale selon l'invention.

La demande de brevet EP-A-444 492 décrit des compositions à usage topique qui renferment, à titre de principe actif, du hyaluronate de sodium, de haut poids moléculaire. Ledit hyaluronate intervient, non réticulé, dans un excipient, à des faibles teneurs, généralement comprises entre 0,005 et 10 % en poids. Lesdites compositions sont destinées à la thérapie et la prophylaxie des affections inflammatoires de la cavité buccale, à l'hygiène de ladite cavité buccale et à des traitements cosmétiques.

La demande de brevet JP-A-11 5744 décrit des solutions aqueuses, pour usage externe, qui renferment, à titre de principe actif, de l'acide hyaluronique ou un de ses sels (non réticulé), à raison généralement de 0,001 à 2 % en poids.

10

15

20

25

30

Les d'au moins un antiseptique choisi parmi :

- le chlorure de benzétonium,
- l'hydrochlorure de chlorhéxidine,
- le gluconate de chlorhexidine, et
- l'hydrochlorure d'alkyldiaminoéthylèneglycine;

ledit antiseptique jouant le rôle de conservateur au sein desdites solutions, protégeant lesdites solutions des bactéries susceptibles de se développer en leur sein, lors de leur stockage, de leur conservation...

Les quatre antiseptiques listés ci-dessus ont été sélectionnés dans la mesure où ils ne génèrent pas de dépôt au sein desdites solutions.

La quantité efficace de conservateur au sens dudit document de l'art antérieur (quantité efficace pour conserver le produit avant utilisation) n'a rien à voir avec la quantité efficace d'antiseptique au sens de l'invention (quantité efficace d'antiseptique pour préserver ledit produit (stérile avant utilisation) sur son site d'utilisation : voir plus loin).

Dans un tel contexte, la Demanderesse a souhaité élaborer un support de régénération tissulaire, apte à intervenir, de façon persistante, dans des cavités du corps humain ou animal, telles les poches parodontales ou sur des plaies superficielles ouvertes, telles les gingivites et les escarres. A cette fin, elle a développé un hydrogel original. Elle propose en fait un conditionnement original pour un type d'hydrogel connu *per se*.

Ainsi, la présente invention a-t-elle pour premier objet un hydrogel d'au moins un polymère choisi parmi les protéines, les polysaccharides et leurs dérivés. Ce type d'hydrogel est bien évidemment *per se* connu. Selon l'invention, ledit hydrogel est original :

- en ce qu'il est stérile ; et
- en ce qu'il renferme ledit polymère, réticulé, ainsi qu'une quantité efficace, en référence à son utilisation ultérieure dans des zones du corps humain ou animal riches en radicaux libres, d'au moins un antiseptique, quantité efficace pour protéger ledit hydrogel desdits radicaux libres.
- Le polymère en cause (les polymères en cause) est (sont) choisi(s) parmi les protéines, les polysaccharides et leurs dérivés (et leurs mélanges). Il(s) est (sont) notamment choisi(s) parmi :

WO 02/05753 PCT/FR01/02298

3

- les protéines ci-après : le collagène, l'albumine, l'élastine ; le collagène étant tout particulièrement préféré ; et

- les polysaccharides et dérivés de polysaccharides ci-après : l'acide hyaluronique et ses sels, les sulfates de chondroïtine, les sulfates de kératane, l'héparine, l'acide alginique, l'amidon, la carboxyméthylcellulose, l'hydroxypropylméthylcellulose, le chitosane ; l'acide hyaluronique et ses sels étant tout particulièrement préférés ;

(- leurs mélanges).

10

15

20

30

35

• Ledit polymère intervient à l'état d'hydrogel <u>stérile</u>. Ledit hydrogel est peu vraisemblablement obtenu stérile à l'issue de son procédé de préparation (cette hypothèse n'étant toutefois pas totalement exclue). Il subit généralement, à l'issue dudit procédé de préparation, un traitement de stérilisation, avantageusement en conformité avec la norme EN 556. Un tel traitement de stérilisation consiste généralement en un traitement thermique du type cycle à l'autoclave. A l'issue d'un tel traitement de stérilisation, ledit hydrogel a été débarrassé des bactéries et autres microbes qu'il était susceptible de contenir.

L'antiseptique dont il est chargé n'intervient donc, en aucune façon, en référence auxdites bactéries et autres microbes ; en aucune façon, à titre de conservateur dudit hydrogel... mais en référence seulement à l'utilisation future dudit hydrogel, à son intervention, la plus durable possible dans des zones du corps humain ou animal.

• Le polymère du type précisé ci-dessus intervient dans l'hydrogel, réticulé. On est ainsi plus à même de maîtriser la viscosité dudit hydrogel, en référence notamment à son éventuelle injection. Mais surtout, de par sa réticulation, ledit polymère est rendu plus résistant à la chaleur (ce point n'est pas négligeable dans la mesure où l'on a vu que l'hydrogel est généralement stérilisé à l'autoclave) et à la biodégradation. Il est plus particulièrement ainsi rendu plus résistant aux enzymes susceptibles de le dégrader, après son implantation dans le corps humain ou animal. Sa vitesse de dépolymérisation est ralentie. Sa durée de vie au sein du corps humain ou animal est ainsi prolongée.

La réticulation à mettre en oeuvre sur ledit polymère est à la portée de l'homme du métier. Elle est en tout état de cause adaptée à la nature dudit polymère et avantageusement réalisée à un taux optimisé. Le taux de réticulation doit être suffisant en référence au résultat escompté, notamment de résistance à la chaleur et à la biodégradation par les enzymes ; il doit rester raisonnable en

référence au mode d'utilisation dudit hydrogel. Ainsi, ledit hydrogel doit, dans certaines utilisations, être susceptible de s'adapter à la forme d'une cavité à combler, être susceptible d'être injecté... Dans d'autres utilisations, où il n'intervient qu'en surface, il peut *a priori* être réticulé à des taux plus importants.

• L'hydrogel de l'invention, stérile, à base d'un polymère réticulé tel que précisé ci-dessus, à usage unique, renferme par ailleurs une quantité efficace d'au moins un antiseptique.

5

10

15

20

25

30

35

Cette quantité efficace est définie, comme déjà indiqué, en référence à l'utilisation ultérieure de l'hydrogel, dans des zones du corps humain ou animal inflammées et donc riches en radicaux libres. Cette quantité efficace est avant tout destinée à stopper, à limiter le développement des bactéries responsables de l'inflammation au sein de l'hydrogel et donc à limiter la quantité de radicaux libres. Cette quantité efficace est avant tout destinée à protéger ledit hydrogel, à prolonger sa durée de vie (son existence), lors de son intervention dans des zones du corps humain ou animal telles que précisées ci-dessus : inflammées, riches en radicaux libres.

L'hydrogel de l'invention, tel que décrit ci-dessus, est donc, en référence à son utilisation dans le corps humain ou animal, notamment à titre de support de régénération tissulaire, protégé doublement de la biodégradation. Il est protégé de par la réticulation de son polymère constitutif et de par la présence, en quantité adéquate, d'au moins un antiseptique, en son sein.

Un tel hydrogel est donc susceptible d'intervenir de manière persistante, de développer une action bénéfique à long terme. Cette action bénéfique est celle du polymère intervenant : une action de régénération tissulaire, de restructuration cellulaire. Selon l'invention, il est donc proposé un conditionnement original, très intéressant, au polymère en question ; un conditionnement qui lui permet de développer durablement son action bénéfique.

L'(les)antiseptique(s) intervenant(s) est (sont) avantageusement un (des) composé(s) soluble(s) dans l'eau.

Dans le cadre d'une variante particulièrement avantageuse, il s'agit du digluconate de chlorhexidine.

La quantité efficace, référencée ci-dessus, pour l'antiseptique préféré identifié ci-dessus, est généralement de 0,08 à 0,25 % en masse (de l'hydrogel). Avantageusement, elle est comprise entre 0,10 et 0,15 % en masse. A la lecture de ces chiffres, il se confirme que, selon l'invention, ladite quantité efficace est

10

15

20

25

30

35

définie en référence à l'utilisation de l'hydrogel et non en référence à sa "simple" conservation.

Ladite quantité efficace, au sens de l'invention, est à déterminer pour chacun des antiseptiques en cause. Sa détermination est à la portée de l'homme du métier.

L'hydrogel de l'invention chargé en antiseptique(s) est par ailleurs susceptible de renfermer d'autres substances, autres substances dont l'intervention est avantageuse dans les zones du corps humain ou animal concerné.

Ainsi, ledit hydrogel renferme-t-il avantageusement de l'acide désoxyribonucléique (ADN). Ce produit est connu pour diminuer la réaction inflammatoire et favoriser la régénération tissulaire.

L'hydrogel de l'invention est avantageusement à base d'un polymère choisi parmi l'acide hyaluronique (Ha), ses sels et leurs mélanges. Ledit polymère consiste de préférence en le hyaluronate de sodium (NaHa).

Ledit acide hyaluronique (ou l'un de ses sels) peut être obtenu par extraction à partir de tissus d'animaux, crêtes de coq et cordons ombilicaux, notamment... Il est avantageusement obtenu par voie bactérienne, par voie cellulaire (donc exempt de tout contaminant de type virus ou prions). On préconise, en fait, tout particulièrement, pour l'élaboration d'un hydrogel de l'invention, l'intervention de fibres de hyaluronate de sodium, obtenues par voie bactérienne.

Ce polysaccharide est particulièrement préféré pour l'élaboration d'un hydrogel de l'invention convenant à titre de gel de comblement, persistant, des poches parodontales. Le ligament alvéolo-dentaire, riche en glycosaminoglycanes et en protéoglycanes est en effet particulièrement "avide" de hyaluronate de sodium. Ce composé, en s'intégrant parfaitement dans la structure, en y demeurant longtemps, constitue une matrice de reconstruction cellulaire idéale.

A titre illustratif, en référence audit acide hyaluronique et à ses sels, on peut préciser des taux de réticulation convenables, au sens de l'invention. Le polymère choisi parmi l'acide hyaluronique, ses sels et mélanges de sels est ainsi avantageusement réticulé, *via* ses fonctions hydroxy, au moyen d'un agent réticulant, à un taux de réticulation défini par le rapport :

R = Nombre total de fonctions réactives dudit agent réticulant
Nombre total de motifs disaccharidiques des molécules d'acide hyaluronique

10

15

20

25

30

35

A des valeurs de R supérieures, on obtient quasi un solide, qui fait partie intégrante de la présente invention, mais dont l'utilisation est plus limitée. On a vu qu'un tel solide n'est plus injectable, ne convient plus pour remplir une cavité...

A titre d'agent réticulant, on peut faire intervenir tout agent connu pour réticuler l'acide hyaluronique par l'intermédiaire de ses fonctions hydroxy - agent réticulant au moins bifonctionnel - et notamment un polyépoxyde ou ses dérivés.

A titre de tel agent réticulant, on peut notamment faire intervenir l'épichlorhydrine, le divinylsulfone, le 1,4-bis(2,3-époxypropoxy)butane (ou 1,4-bis(glycidyloxy)butane ou encore 1,4-butanedioldiglycidyléther = BDDE), le 1,2-bis(2,3-époxypropoxy)éthylène, le 1-(2,3-époxypropyl)-2,3-époxycyclohexane...

Il n'est pas exclu du cadre de l'invention de faire intervenir plusieurs agent réticulants... On préconise tout particulièrement de faire intervenir le 1,4-butanedioldiglycidyléther (BDDE).

L'homme du métier sait, en tout état de cause, maîtriser la réticulation de l'acide hyaluronique.

Dans le cadre de la variante tout particulièrement préférée, selon laquelle l'hydrogel de l'invention est un hydrogel à base de hyaluronate de sodium, ledit hyaluronate de sodium intervient avantageusement à une concentration comprise entre 10 à 30 mg/g, de façon particulièrement avantageuse à une concentration comprise entre 18 et 22 mg/g.

L'homme du métier saura en tout état de cause jouer sur les deux paramètres : concentration en polymère/taux de réticulation dudit polymère, pour obtenir un hydrogel de l'invention à sa convenance en terme de souplesse, d'injectabilité...

Des précisions ont été données ci-dessus, de façon nullement limitative, en référence à l'acide hyaluronique. L'homme du métier conçoit aisément que les hydrogels de l'invention se déclinent de la même façon à base d'autres polysaccharides, de protéines ou de leur mélanges. De manière générale, les dits hydrogels peuvent être obtenus par le procédé décrit ci-après qui constitue le second objet de la présente invention.

Ledit procédé comprend, de façon caractéristique, les étapes successives ci-après :

- la réticulation d'un polymère ou d'un mélange de polymères, choisi(s) parmi les protéines, les polysaccharides et leurs dérivés,

WO 02/05753 PCT/FR01/02298

7

- la purification dudit (desdits) polymère(s) réticulé(s),
- l'addition à celui-ci (ceux-ci) d'une quantité adéquate (efficace au sens de l'invention) d'au moins un antiseptique,

- la stérilisation, si nécessaire, dudit (desdits) polymère(s) réticulé(s) chargé(s) en ledit (lesdits) antiseptique(s).

5

10

15

20

25

30

Les étapes de réticulation, de purification et de stérilisation sont des étapes *per se* connues de l'homme du métier. Ladite étape de stérilisation est évidemment nécessaire si les étapes en amont n'ont pas été mises en oeuvre dans des conditions stériles.

On insiste toutefois sur le fait qu'elles n'ont jamais été mises en oeuvre, selon l'art antérieur, avec intervention d'au moins un antiseptique destiné à protéger l'hydrogel lors de son utilisation, utilisation unique.

Selon son dernier aspect, l'invention concerne l'utilisation dudit hydrogel en tant que support de régénération tissulaire, l'utilisation dudit hydrogel pour la préparation d'un support de régénération tissulaire, un support de régénération tissulaire à base dudit hydrogel, une méthode de régénération tissulaire faisant intervenir ledit hydrogel.

L'hydrogel de l'invention, tel que décrit ci-dessus, tel qu'obtenu par le procédé décrit ci-dessus, convient parfaitement à titre de support de régénération tissulaire. Il intervient ainsi avantageusement dans les processus de cicatrisation des plaies superficielles ouvertes (escarres, gingivites...), dans les processus de comblement des cavités (plaies profondes, poches parodontales...).

L'hydrogel de l'invention n'a pas, pour principale fonction, de libérer un principe actif (le polymère intervenant n'intervient pas lui, en tout état de cause, en tant que principe actif) mais, de par sa présence persistante, durable, il est susceptible de combler durablement des espaces vides du corps humain, de favoriser la synthèse et la prolifération de cellules de reconstruction (fibroblastes) dans lesdits espaces vides ainsi qu'en surface.

Dans le contexte desdits espaces vides, telles les poches parodontales, on n'observe pas de synthèse et de prolifération cellulaire si lesdits espaces restent vacuolés. Par contre, si le comblement de ces espaces est suffisamment long, la restructuration cellulaire peut avoir lieu. Dans cet esprit, le produit de l'invention est suffisamment protégé de la biodégradation pour constituer un agent de comblement persistant.

10

15

20

30

Qui peut le plus, peut le moins. Ainsi, l'hydrogel de l'invention, particulièrement performant à titre de gel de comblement persistant de cavités, telles les poches parodontales, est aussi performant dans des contextes de plaies ouvertes superficielles telles les escarres, les gingivites...

L'invention concerne donc également :

- un support de régénération tissulaire, notamment destiné à intervenir dans des cavités ou des plaies superficielles ouvertes du corps humain ou animal (voir ci-dessus), à base de l'hydrogel de l'invention décrit plus haut ;

- l'utilisation d'un hydrogel de l'invention pour la préparation d'un support de régénération tissulaire, notamment destiné à intervenir (de façon durable, persistante) dans des cavités (à combler) et sur des plaies superficielles ouvertes (à cicatriser) ; l'utilisation dudit hydrogel pour la préparation d'un gel de comblement, notamment de poches parodontales et l'utilisation dudit hydrogel pour la préparation d'un gel de recouvrement, notamment de gingivites et d'escarres ;

- des procédés de traitement du corps humain ou animal, au cours desquels on vise une régénération tissulaire. L'hydrogel de l'invention intervient, de façon durable, aux endroits critiques, au sein de cavités ou en surface (voir plus haut), à titre d'agent de comblement ou d'agent de recouvrement.

Ledit hydrogel intervient efficacement en référence à ladite régénération tissulaire dans la mesure où il a été doublement protégé (de par sa réticulation et de par la présence de l'agent antiseptique en son sein).

L'invention est maintenant illustrée par l'exemple ci-après.

25 Préparation et conditionnement de l'hydrogel

• Des fibres de hyaluronate de sodium (NaHa, de masse moléculaire : $Mw \approx 2.10^6$ Da), d'origine bactérienne, sont utilisées à titre de matières premières, de polymère au sens de l'invention.

Elles sont mises à gonfler dans une solution aqueuse de soude à 0.9% en masse. Un gel à 14-15% en masse est alors obtenu.

• 0,22 g de 1,4-butanedioldiglycidyléther (BDDE, réticulant) sont dispersés dans ce gel, de façon homogène. Le mélange est ensuite placé à l'étuve, pendant 2 h 30, à 48 ± 2 °C.

15

20

25

30

Le gel résultant est mis à gonfler dans des tampons phosphates (pH 7, puis pH 7,3); ceci afin de stabiliser son pH et d'obtenir une concentration finale de 22 à 24 mg de NaHa/g (de gel).

• Ce gel est ensuite purifié par immersion dans des bains de tampon phosphate successifs au sein desquels il est débarrassé à la fois de l'agent réticulant (BDDE) et du polymère (NaHa) qui n'ont pas réagi.

Le gel réticulé purifié obtenu se caractérise par un rapport R :

- 10 $R = \frac{\text{Nombre total de fonctions réactives de l'agent réticulant intervenant}}{\text{Nombre total de motifs disaccharidiques des molécules de polymère présent}}$ = 0.32.
 - 0,78 g de solution aqueuse (à 20 % en poids) de digluconate de chlorhexidine sont ajoutés audit gel réticulé.

Le mélange est homogénéisé mécaniquement.

Ledit mélange homogénéisé est alors conditionné en seringues qui sont stérilisées à l'autoclave.

L'hydrogel obtenu, ainsi, conditionné, est injectable avec ou sans canule appropriée.

Ledit hydrogel est un hydrogel au sens de l'invention, stérile, qui renferme du hyaluronate de sodium, réticulé, ainsi qu'une quantité efficace (0,12 % en masse) de digluconate de chlorhexidine.

Utilisation dudit hydrogel

La poche parodontale d'un patient est préalablement curetée, détartrée et désinfectée par un dentiste. Dans la poche ainsi préparée, ledit dentiste injecte l'hydrogel tel qu'obtenu ci-dessus. Lorsque cet hydrogel est biodégradé, une nouvelle injection est pratiquée... et ainsi de suite. En fait, l'hydrogel injecté tient de plus en plus longtemps et l'on observe dans l'ex-poche parondale une réorganisation des tissus.

10

15

20

25

30

REVENDICATIONS

- 1. Hydrogel d'au moins un polymère choisi parmi les protéines, les polysaccharides et leurs dérivés, caractérisé en ce que ledit hydrogel, stérile, renferme ledit polymère, réticulé, ainsi qu'une quantité efficace, en référence à son utilisation ultérieure dans des zones du corps humain ou animal riches en radicaux libres, d'au moins un antiseptique, quantité efficace pour assurer sa protection visàvis desdits radicaux libres.
- 2. Hydrogel selon la revendication 1, caractérisé en ce que ledit antiseptique consiste en le digluconate de chlorhexidine.
 - 3. Hydrogel selon la revendication 2, caractérisé en ce que ladite quantité efficace dudit antiseptique est comprise entre 0,08 et 0,25 % en masse, avantageusement entre 0,10 et 0,15 % en masse.
- 4. Hydrogel selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'il renferme également de l'acide désoxyribonucléique (ADN).
- 5. Hydrogel selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que ledit polymère est choisi parmi l'acide hyaluronique, ses sels et leurs mélanges ; en ce que ledit polymère consiste avantageusement en le hyaluronate de sodium.
- 6. Hydrogel selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il a été réticulé, *via* ses fonctions hydroxy, au moyen d'un agent réticulant, à un taux de réticulation défini par le rapport :
- $R = \frac{\text{Nombre total de fonctions réactives dudit agent réticulant}}{\text{Nombre total de motifs disaccharidiques des molécules d'acide hyaluronique}}$ compris entre 0,15 et 0,45.
- 7. Procédé pour la préparation d'un hydrogel selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il comprend successivement :
 - la réticulation dudit (desdits) polymère(s);
 - la purification dudit (desdits) polymères(s) réticulé(s);
- l'addition à celui-ci (ceux-ci) d'une quantité adéquate d'au moins un antiseptique ;
- la stérilisation, si nécessaire, dudit (desdits) polymère(s) réticulé(s) chargé(s) en ledit (lesdits) antiseptique(s).
- 8. Hydrogel selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 et/ou obtenu selon la revendication 7, pour son utilisation en tant que support de

WO 02/05753 PCT/FR01/02298

régénération tissulaire, notamment destiné à intervenir dans des cavités ou sur des plaies superficielles ouvertes.

9. Hydrogel selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 et/ou obtenu selon la revendication 7, pour son utilisation à titre de gel de comblement, notamment de poches parodontales.

5

- 10. Hydrogel selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 et/ou obtenu selon la revendication 7, pour son utilisation à titre de gel de recouvrement, notamment de gingivites et d'escarres.
- 11. Support de régénération tissulaire, notamment destiné à intervenir dans des cavités ou sur des plaies superficielles ouvertes, caractérisé en ce qu'il comprend un hydrogel selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 et/ou obtenu selon la revendication 7.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ional Application No PCI/FR 01/02298

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K6/097 C08J3/075 C08L5/08	A61L15/60	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ition and IPC	
	SEARCHED	an cumb olo)	
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification $A61K - C08J - C08B - A61L$	on symbols)	•
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that so	uch documents are included in the fields se	earched
	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
WPI Da	ta, PAJ		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	evant passages	Relevant to claim No.
γ	FR 2 636 339 A (PER AUGE)		1-11
,	16 March 1990 (1990-03-16)		T-TT
	page 2, line 1 -page 7, line 9		
Υ	 WO 96 37519 A (FIDIA ADVANCED BIO	ABUL AMEBO)	1-11
'	28 November 1996 (1996-11-28)	N OLITIENS)	T_TT
	page 7, line 12; claim 25		
Υ	US 5 432 167 A (KERSTIN BRISMAR)		1–11
] '	11 July 1995 (1995-07-11)		T-TT
	column 3, line 11 - line 30		
Υ	FR 2 753 097 A (BARRAU FRANCOIS)		1-11
'	13 March 1998 (1998-03-13)		1 11
	example 4		
		-/	
i i		1	
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	ìn annex.
° Special ca	ttegories of cited documents:	"T" later document published after the inte	
	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	
1	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	laimed invention
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the do	cument is taken alone
citatio	no rother special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or me	ventive step when the
other	means	ments, such combination being obvio in the art.	
"P" docume later ti	ent published prior to the international filing date but han the priority date clairned	*&* ducument member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
2	O November 2001	03/12/2001	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
]	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Lensen, H	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ional Application No Pul/FR 01/02298

0.70	POOLINGUES CONCIDENTED TO DE SELEVICIO	PCI/FR 01/02298
C.(Continu Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Calegory	Challon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Helevan to claim No.
A	DATABASE WPI Week 199732 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1997-344453 XP002163381 & HU 70 436 A (PLACHY J. ET AL.), 30 October 1995 (1995-10-30) abstract	
Α	DATABASE WPI Week 199307 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1993-056756 XP002163382 & SU 1 719 060 A (KALININ V I ET AL.), 15 March 1992 (1992-03-15) abstract	
Α .	FR 2 759 576 A (CORNEAL INDUSTRIE S.A.) 21 August 1998 (1998-08-21)	
Α	GB 2 222 081 A (SALFORD UNIVERSITY BUSINESS SERVICES LIMITED) 28 February 1990 (1990-02-28)	
А	DE 197 12 699 A (THÜRINGISCHES INSTITUT FÜR TEXTIL— UND KUNSTSTOFF-FORSCHUNG E.V.) 1 October 1998 (1998–10–01)	
A	US 4 604 384 A (ROBERT A. SMITH ET AL.) 5 August 1986 (1986-08-05)	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

iformation on patent family members

In tional Application No
PUI/FR 01/02298

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
FR 2636339	A	16-03-1990	FR AU AU DE DK EP ES WO GR JP NO PT US ZA		T B2 A D1 T2 A A1 A A T A A,B	16-03-1990 15-06-1994 24-12-1992 02-04-1990 07-07-1994 12-01-1995 26-06-1990 12-09-1990 16-10-1990 22-03-1990 31-10-1990 19-12-1991 07-05-1990 30-03-1990 27-06-1990
WO 9637519	Α	28-11-1996	IT AU WO	PD950101 6001296 9637519	Α	22-11-1996 11-12-1996 28-11-1996
US 5432167	Α	11-07-1995	SE AT AU CA DE DE EP JP KR SE WO	501217 157253 649092 9040991 2097181 69127459 69127459 0560845 6503319 206314 9003887 9210195	T B2 A A1 D1 T2 A1 T B1 A	12-12-1994 15-09-1997 12-05-1994 08-07-1992 07-06-1992 02-10-1997 02-01-1998 22-09-1993 14-04-1994 01-07-1999 07-06-1992
FR 2753097	A	13-03-1998	FR	2753097	A1	13-03-1998
HU 70436	Α	30-10-1995	HU	70436	A2	30-10-1995
SU 1719060	A	15-03-1992	SU	1719060	A1	15-03-1992
FR 2759576	A	21-08-1998	FR EP WO JP	2759576 0967948 9835640 2001512340	A1 A1	21-08-1998 05-01-2000 20-08-1998 21-08-2001
GB 2222081	Α	28-02-1990	AU WO	4046189 9000907		19-02-1990 08-02-1990
DE 19712699	Α	01-10-1998	DE	19712699	A1	01-10-1998
US 4604384	A	05-08-1986	AT AU WO DE EP	34918 558482 8400111 3376957 0112852	B2 A1 D1	15-06-1988 29-01-1987 19-01-1984 14-07-1988 11-07-1984

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No

PLI/FR 01/02298 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K6/097 C08J3/075 C08L5/08 A61L15/60 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) A61K C08J C08B A61L CIB 7 Documentation consultée autre que la documentation minimate dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) WPI Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie ° Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no, des revendications visées Υ FR 2 636 339 A (PER AUGE) 1 - 1116 mars 1990 (1990-03-16) page 2, ligne 1 -page 7, ligne 9 Υ WO 96 37519 A (FIDIA ADVANCED BIOPOLYMERS) 1 - 1128 novembre 1996 (1996-11-28) page 7, ligne 12; revendication 25 γ US 5 432 167 A (KERSTIN BRISMAR) 1 - 1111 juillet 1995 (1995-07-11) colonne 3, ligne 11 - ligne 30 FR 2 753 097 A (BARRAU FRANCOIS) 1 - 11Υ 13 mars 1998 (1998-03-13) exemple 4 -/--Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents ° Catégories spéciales de documents cités: *T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la lechnique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ou après cette date être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée *& document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 03/12/2001 20 novembre 2001 Fonctionnaire autorisé Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Lensen, H

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De de Internationale No Pul/FR 01/02298

		01/02298
C.(sulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	DATABASE WPI Week 199732 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1997-344453 XP002163381 & HU 70 436 A (PLACHY J. ET AL.), 30 octobre 1995 (1995-10-30) abrégé	
A	DATABASE WPI Week 199307 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1993-056756 XP002163382 & SU 1 719 060 A (KALININ V I ET AL.), 15 mars 1992 (1992-03-15) abrégé	
A	FR 2 759 576 A (CORNEAL INDUSTRIE S.A.) 21 août 1998 (1998-08-21)	
A	GB 2 222 081 A (SALFORD UNIVERSITY BUSINESS SERVICES LIMITED) 28 février 1990 (1990-02-28)	
A	DE 197 12 699 A (THÜRINGISCHES INSTITUT FÜR TEXTIL- UND KUNSTSTOFF-FORSCHUNG E.V.) 1 octobre 1998 (1998-10-01)	
A	US 4 604 384 A (ROBERT A. SMITH ET AL.) 5 août 1986 (1986-08-05)	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relai

membres de familles de brevets

De ie Internationale No Pur/FR 01/02298

Document brevet cité u rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
FR 2636339	A	16-03-1990	FR AU DE DE DE WGR JP NO TS ZA	2636339 / 106433 - 106433 - 632289 4217189 / 68915737 - 113790 / 0386216 / 2016159 / 9002774 / 89100564 / 3505889 - 902010 / 91677 / 5194253 / 8906836 / 8906836 / 1064350680 / 1064350680 / 1064506800 / 106	T B2 A D1 T2 A A1 AA T A ,B	16-03-1990 15-06-1994 24-12-1992 02-04-1990 07-07-1994 12-01-1995 26-06-1990 12-09-1990 16-10-1990 22-03-1990 31-10-1991 07-05-1990 30-03-1990 16-03-1993 27-06-1990
WO 9637519	Α	28-11-1996	IT AU WO	PD950101 / 6001296 / 9637519 /	 A 1 A	22-11-1996 11-12-1996 28-11-1996
US 5432167	A	11-07-1995	SE AT AU CA DE DE EP JP KR SE WO	501217 157253 649092 9040991 2097181 69127459 0560845 6503319 206314 9003887 9210195	T B2 A1 D1 T2 A1 T B1	12-12-1994 15-09-1997 12-05-1994 08-07-1992 07-06-1992 02-10-1997 02-01-1998 22-09-1993 14-04-1994 01-07-1999 07-06-1992 25-06-1992
FR 2753097	Α	13-03-1998	FR	2753097	A1	13-03-1998
HU 70436	Α	30-10-1995	HU	70436	A2	30-10-1995
SU 1719060	Α	15-03-1992	SU	1719060	A1	15-03-1992
FR 2759576	A	21-08-1998	FR EP WO JP	2759576 0967948 9835640 2001512340	A1 A1	21-08-1998 05-01-2000 20-08-1998 21-08-2001
GB 2222081	A	28-02-1990	AU WO	4046189 9000907		19-02-1990 08-02-1990
DE 19712699	Α	01-10-1998	DE	19712699	 A1 	01-10-1998
US 4604384	Α	05-08-1986	AT AU WO DE EP	34918 558482 8400111 3376957 0112852	B2 A1 D1	15-06-1988 29-01-1987 19-01-1984 14-07-1988 11-07-1984